

NAVODILO ZA UPORABO

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje **Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje** ceftriakson

Preden vam bodo dali to zdravilo natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo:

1. Kaj je zdravilo Ceftriakson AptaPharma in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Ceftriakson AptaPharma
3. Kako uporabljati zdravilo Ceftriakson AptaPharma
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Ceftriakson AptaPharma
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Ceftriakson AptaPharma in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma je antibiotik, ki se daje odraslim in otrokom (vključno z novorojenčki). Deluje tako, da ubije bakterije, ki povzročajo okužbe. Sodi v skupino zdravil imenovanih cefalosporini.

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma se uporablja za zdravljenje okužb

- možganov (meningitis),
- pljuč,
- srednjega ušesa,
- trebuha in trebušne stene (peritonitis),
- sečil in ledvic,
- kosti in sklepov,
- kože ali mehkih tkiv,
- krvi,
- srca.

Daje se lahko:

- za zdravljenje specifičnih spolno prenosljivih okužb (gonoreja in sifilis),
- za zdravljenje bolnikov z majhnim številom belih krvnih celic (nevtropenijo), ki imajo povišano telesno temperaturo zaradi bakterijske okužbe,
- za zdravljenje okužb prsnega koša pri odraslih s kroničnim bronhitisom,
- za zdravljenje lymške bolezni (ki jo povzroča ugriz klopa) pri odraslih in otrocih, vključno z novorojenčki, starejšimi od 15 dni,
- za preprečevanje okužb med kirurškim posegom.

2. Kaj morate vedeti, preden boste dobili zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Zdravila Ceftriakson AptaPharma ne smete dobiti:

- Če ste alergični na ceftriakson ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- Če ste imeli nenadno ali hudo alergijsko reakcijo na penicilin ali podobne antibiotike (kot so cefalosporini, karbapenami ali monobaktami). Znaki vključujejo nenadno oteklost žrela ali obraza, ki lahko povzroči težave z dihanjem ali požiranjem, nenadno otekanje rok, stopal in gležnjeve, ter hiter razvoj hudega izpuščaja.
- Če ste alergični na lidokain in boste zdravilo Ceftriakson AptaPharma prejeli v obliki injekcije v mišico.

Zdravila Ceftriakson AptaPharma se ne sme dajati:

- Če je dojenček nedonošen.
- Če je otrok novorojenček (star do 28 dni) in ima določene težave s krvjo ali zlatenico (porumenelost kože ali beločnic) ali če bo v žilo prejel zdravilo, ki vsebuje kalcij.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Preden prejmete zdravilo Ceftriakson AptaPharma, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- če ste pred kratkim prejeli ali pa boste prejeli zdravila, ki vsebuje kalcij,
- če ste pred kratkim imeli drisko po uporabi antibiotika. Če ste kadar koli imeli težave s črevesjem, zlasti kolitis (vnetje črevesja),
- če imate težave z jetri ali ledvicami (glejte poglavje 4),
- če imate žolčne ali ledvične kamne,
- če imate druge bolezni, na primer hemolitično anemijo (zmanjšanje števila rdečih krvnih celic v vaši krvi, kar lahko vašo kožo obarva svetlo rumeno in povzroča šibkost ali pomanjkanje sape),
- če ste na dieti z nadzorovanim vnosom natrija,
- če imate ali ste v preteklosti imeli kombinacijo katerih koli od naslednjih simptomov: izpuščaj, rdeča koža, mehurji na ustnicah, očeh ali v ustih, luščenje kože, visoka telesna temperatura, gripi podobni simptomi, zvišane ravni jetrnih encimov, ki jih pokažejo preiskave krvi, povečanje števila vrste belih krvnih celic (eozinofilija) in povečane bezgavke (znaki hude kožne reakcije, glejte tudi poglavje 4 »Možni neželeni učinki«).

Če morate opraviti krvne ali urinske preiskave

Če zdravilo Ceftriakson AptaPharma prejimate dolgo časa, bo morda treba pri vas opravljati redne krvne preiskave. Zdravilo Ceftriakson AptaPharma lahko vpliva na rezultate urinskih preiskav za sladkor in na krvno preiskavo, znano pod imenom *Coombsov test*. Če morate opraviti preiskave:

- povejte specialistu, da se zdravite z zdravilom Ceftriakson AptaPharma.

Če ste sladkorni bolnik ali morate meriti nivo glukoze v krvi, ne smete uporabljati določenih merilnikov za nadzor glukoze v krvi, ki med zdravljenjem s ceftriaksonom nepravilno ocenijo nivo glukoze v krvi. Če uporabljate takšne sisteme, preverite navodila za uporabo in povejte zdravniku, farmacevtu ali medicinski sestri. Če je potrebno, je treba uporabiti druge metode merjenja glukoze.

Otroci

Predn vaš otrok prejme zdravilo Ceftriakson AptaPharma, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če je otrok pred kratkim v žilo prejel kakšno zdravilo, ki vsebuje kalcij, ali je predvideno, da bo prejel tako zdravilo.

Druga zdravila in zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Zdravnika ali farmacevta še zlasti obvestite, če jemljete katero od naslednjih zdravil:

- vrsta antibiotika, imenovana aminoglikozid,
- antibiotik imenovan kloramfenikol (uporablja se za zdravljenje okužb, zlasti oči).

Nosečnost, dojenje in plodnost

- Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete to zdravilo.
- Zdravnik bo upošteval koristi vašega zdravljenja z zdravilom Ceftriakson AptaPharma v primerjavi s tveganjem za otroka.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma lahko povzroči omotico. Če ste omotični, ne vozite avta in ne uporabljajte orodja ali strojev. Če opazite te simptome, se pogovorite z zdravnikom.

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma vsebuje natrij

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje:

To zdravilo vsebuje 82,8 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na 1 g. To je enako 4,15 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe.

Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje:

To zdravilo vsebuje 165,6 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na 2 g. To je enako 8,3 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe.

3. Kako se daje zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma vam bo običajno dal zdravnik ali medicinska sestra. Zdravilo se daje kot:

- kapalna infuzija (intravenska infuzija) ali kot injekcija neposredno v žilo ali
- mišico.

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma pripravi zdravnik, farmacevt ali medicinska sestra in se ga ne meša ali daje sočasno z injicijami, ki vsebujejo kalcij.

Priporočeni odmerki

Zdravnik bo določil ustrezni odmerek zdravila Ceftriakson AptaPharma za vas. Odmerek bo odvisen od resnosti in vrste okužbe, od uporabe drugih antibiotikov, od vaše telesne mase in starosti ter od tega, kako dobro delujejo vaše ledvice in jetra. Število dni ali tednov, ko boste zdravilo Ceftriakson AptaPharma prejeli, je odvisno od vrste okužbe, ki jo imate.

Odrasli, starejši bolniki in otroci, stari najmanj 12 let, s telesno maso 50 kilogramov (kg) ali več:

- od 1 do 2 g enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe. Če imate resno okužbo, vam bo zdravnik dal večji odmerek (do 4 g enkrat na dan). Če je vaš dnevni odmerek višji od 2 g, ga lahko prejmete enkrat na dan ali kot dva ločena odmerka.

Novorojenčki, dojenčki in otroci, stari od 15 dni do 12 let, s telesno maso manj kot 50 kg:

- 50-80 mg zdravila Ceftriakson AptaPharma na vsak kg telesne mase otroka enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe. Če imate resno okužbo, vam bo zdravnik dal večji odmerek, do 100 mg za

vsak kg telesne mase, vendar največ 4 g, enkrat na dan. Če je vaš dnevni odmerek višji od 2 g, ga lahko prejmete v enkratnem odmerku enkrat na dan ali kot dva ločena odmerka.

- Otroci s telesno maso 50 kg ali več morajo prejeti odmerek, ki je običajen za odrasle.

Novorojenčki (0-14 dni)

- 20-50 mg zdravila Ceftriakson AptaPharma za vsak kg telesne mase otroka enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe.
- Največji dnevni odmerek ne sme preseči 50 mg za vsak kg telesne mase otroka.

Osebe z okvarjenim delovanjem jeter ali ledvic

Morda boste prejeli odmerek, ki ni enak običajnemu. Vaš zdravnik se bo odločil, koliko zdravila Ceftriakson AptaPharma potrebujete, in vas skrbno spremljal glede na resnost bolezni jeter in ledvic.

Če dobite večji odmerek zdravila Ceftriakson AptaPharma, kot bi smeli

Če boste nenamerno prejeli večji odmerek od predpisanega, se takoj posvetujte z zdravnikom ali pojdite v najbližjo bolnišnico.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Če ste izpustili injekcijo, jo morate prejeti takoj, ko je mogoče. Če pa je že skoraj čas za naslednjo injekcijo, preskočite injekcijo, ki ste jo pozabili. Ne uporabite dvojnega odmerka (dveh injekcij sočasno), če ste pozabili uporabiti prejšnji odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Ne prenehajte jemati zdravila Ceftriakson AptaPharma, razen če vam to naroči vaš zdravnik. Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih. Pri tem zdravilu se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki:

Hude alergijske reakcije (neznana pogostnost, pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

Če imate hudo alergijsko reakcijo, to takoj povejte zdravniku.

Ti znaki lahko vključujejo:

- nenadno oteklost obraza, žrela, ustnic ali ust. To lahko povzroči težave z dihanjem ali požiranjem;
- nenadno oteklost rok, stopal in gležnjev.

Hude kožne reakcije (neznana pogostnost, pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

Če dobite hudo kožno reakcijo, to takoj povejte zdravniku. Znaki lahko vključujejo:

- hud izpuščaj, ki se razvije hitro, z mehurji ali luščenjem kože in možnimi mehurji v ustih (Stevens-Johnsonov sindrom in toksična epidermalna nekroliza, znana tudi kot SJS in TEN).
- kombinacijo katerega koli od naslednjih simptomov: razširjen izpuščaj, visoka telesna temperatura, zvišanje jetrnih encimov, nenormalnosti v krvi (eozinofilija), povečane bezgavke z vključenostjo drugih telesnih organov (reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi, znana tudi kot DRESS (*Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms*) ali sindrom preobčutljivosti za zdravilo).

- Jarisch-Herxheimerjeva reakcija, ki povzroča zvišano telesno temperaturo, mrzlico, glavobol, bolečine v mišicah in kožni izpuščaj, ki običajno izzveni brez zdravljenja. To se zgodi kmalu po začetku zdravljenja z zdravilom Ceftriakson AptaPharma proti spirohetnim okužbam, kot je lymška bolezen.

Zdravljenje s ceftriaksonom, zlasti pri starejših bolnikih z resnimi težavami z ledvicami ali živčevjem, lahko povzroči zmanjšano zavest, nenormalne gibe, agitacijo in konvulzije.

Drugi možni neželeni učinki:

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- nenormalno število belih krvnih celic (kot je zmanjšanje levkocitov in povečanje eozinofilcev) in trombocitov (zmanjšanje trombocitov),
- redko blato ali driska,
- spremenjeni rezultati krvnih preiskav za delovanje jeter,
- izpuščaj.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- glivične okužbe (na primer gobice),
- zmanjšanje števila belih krvnih celic (granulocitopenija),
- zmanjšanje števila rdečih krvnih celic (anemija),
- težave s strjevanjem krvi znaki lahko vključujejo hitro nastajanje modric in bolečine ter otekline sklepov,
- glavobol,
- omotica,
- občutek siljenja na bruhanje in bruhanje,
- srbenje (pruritus),
- bolečine ali sklenje vzdolž žile, v katero prejmete zdravilo Ceftriakson AptaPharma,
- bolečina na mestu dajanja injekcije,
- visoka telesna temperatura (vročina),
- nenormalni rezultati testa delovanja ledvic (zvišan kreatinin v krvi).

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov)

- vnetje debelega črevesa (kolona). Znaki vključujejo drisko, običajno s krvjo in sluzjo, bolečine v trebuhu in zvišano telesno temperaturo,
- težave z dihanjem (bronhospazem),
- izbokli izpuščaj (koprivnica), ki lahko prekrije velik del telesa, ter srbi in oteka,
- kri ali sladkor v urinu,
- edem (zastajanje tekočine),
- drgetanje.

Neznana pogostnost (pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

- sekundarna okužba, ki se ne odziva na predhodno predpisani antibiotik,
- oblika anemije, pri kateri se uničujejo rdeče krvne celice (hemolitična anemija),
- močno znižanje števila belih krvnih celic (agranulocitoza),
- konvulzije,
- vrtoglavica (občutek vrtenja),
- vnetje trebušne slinavke (pankreatitis); znaki vključujejo hudo bolečino v trebuhu, ki se širi v hrbet,
- vnetje sluznice v ustih (stomatitis),
- vnetje jezika (glotitis); znaki vključujejo oteklost, rdečino in bolečine jezika,

- težave z žolčnikom in/ali jetri, ki lahko povzročajo bolečino, navzeo, bruhanje, porumenelost kože, srbenje, nenavadno temen urin in svetlo blato,
- nevrološko stanje, ki se lahko pojavi pri novorojenčkih s hudo zlatenico (kernikterus),
- težave z ledvicami, ki jih povzročajo usedline kalcijevega ceftriaksonata; pri odvajanju seča (urina) lahko nastopijo bolečine ali pa se izloča malo urina,
- lažno pozitivni rezultati Coombsovega testa (preiskave za nekatere težave s krvjo),
- lažno pozitivni rezultati za galaktozemijo (nenormalno kopičenje sladkorja galaktoze),
- zdravilo Ceftriakson AptaPharma lahko vpliva na nekatere vrste krvnih preiskav za glukozo - posvetujte se z zdravnikom.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si.

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Ceftriakson AptaPharma

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in škatli poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Raztopine zdravila Ceftriakson AptaPharma so brezbarvne do rumene barve, odvisno od njihove koncentracije, ki ni povezana z njihovo aktivnostjo, učinkovitostjo in prenašanjem.

Rekonstituirano raztopino je treba uporabiti takoj po pripravi.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Ceftriakson AptaPharma

Učinkovina je ceftriakson.

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Ena viala vsebuje 1 g ceftriaksona (v obliki natrijevega ceftriaksonata).

Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Ena viala vsebuje 2 g ceftriaksona (v obliki natrijevega ceftriaksonata).

To zdravilo ne vsebuje pomožnih snovi.

Izgled zdravila Ceftriakson AptaPharma in vsebina pakiranja

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma je skoraj bel do rumenkast prašek.

Pakiranje

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je v 10 ml viali iz brezbarvnega stekla (steklo tip III). Viale so zaprte z gumijastim zamaškom iz bromobutilne gume in pokrite z aluminijastim pokrovčkom s plastičnim diskom.

Pakiranje po 10 vial.

Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Zdravilo Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je v 50 ml viali iz brezbarvnega stekla (steklo tip III). Viale so zaprte z gumijastim zamaškom iz bromobutilne gume in pokrite z aluminijastim pokrovčkom s plastičnim diskom.

Pakiranje po 5 ali 10 vial.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila

ZZ - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet

Apta Medica Internacional d.o.o.

Likožarjeva 6

1000 Ljubljana

Slovenija

Proizvajalec

ACS DOBFAR SPA

Nucleo Industriale S. Atto

S. Nicolò a Tordino

64100 Teramo, Italija

ACS Dobfar S.p.A.

Via A. Fleming, 2

37135 Verona

Italija

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Avstrija: Ceftriaxon AptaPharma 1 g, 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Bolgarija:	Цефтриаксон АптаФарма 1 g, 2g прах за инжекционен / инфузионен разтвор
Češka:	Ceftriaxon AptaPharma
Hrvaška:	Ceftriakson AptaPharma 1 g, 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju
Madžarska:	Ceftriaxon AptaPharma 1 g, 2 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz
Poljska	Ceftriaxon AptaPharma
Romunija:	Ceftriaxona AptaPharma 1 g, 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Slovaška:	Ceftriaxón AptaPharma 1 g, 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Slovenija:	Ceftriakson AptaPharma 1 g, 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 23.8.2021.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

ceftriakson (v obliki natrijevega ceftriaksonata)

Priprava raztopine za injiciranje/infundiranje

Koncentracije za intravensko injiciranje: 100 mg/ml

Koncentracije za intravensko infuzijo: 50 mg/ml

Z mikrobiološkega vidika je potrebno pripravljeno raztopino porabiti takoj, razen če metoda odpiranja/rekonstitucije/redčenja izključuje tveganje mikrobne kontaminacije. Če pripravljene raztopine ne uporabimo takoj, so čas in pogoji shranjevanja pred uporabo odgovornost uporabnika.

Zdravila Ceftriakson AptaPharma se v isti brizgi ne sme mešati z nobenim drugim zdravilom razen z 1 % (10 mg/ml) raztopino lidokainijevega klorida (samo za intramuskularno injiciranje).

Infuzijsko linijo je treba po vsaki uporabi sprati.

Ceftriakson AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Za **intravensko injekcijo** 1 g zdravila Ceftriakson AptaPharma je treba raztopiti v 10 ml vode za injekcije. Zdravilo je treba injicirati v trajanju do 5 minut, neposredno v veno ali v cevko infuzijskega sistema.

Za **intramuskularno injekcijo** 1 g zdravila Ceftriakson AptaPharma je treba raztopiti v 3,5 ml 1 % (10 mg/ml) raztopine lidokainijevega klorida za injiciranje. Raztopino je treba injicirati globoko intramuskularno. Odmerke, večje od 1 g, je treba razdeliti in injicirati na več kot enem mestu.

Za **kratkotrajno intravensko infuzijo** 1 g zdravila Ceftriakson AptaPharma raztopite v 20 ml vode za injekcije, 9 mg/ml (0,9 %) natrijevega klorida, natrijevem kloridu 4,5 mg/mL (0,45 %) + glukozi 25 mg/mL (2,5 %), 50 mg/ml (5 %) ali 100 mg/ml (10 %) raztopine glukoze, 60 mg/ml (6 %) dekstranu v 50 mg/ml (5 %) glukozi ali 60-100 mg/ml (6-10 %) hidroksietil-škrobu.

Ceftriakson AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Za **intravensko infuzijo** 2 g zdravila Ceftriakson AptaPharma je treba prašek raztopiti v 40 ml vode za injekcije, 9 mg/ml (0,9 %) natrijevega klorida, natrijevem kloridu 4,5 mg/ml (0,45 %) + glukozi 25 mg/ml (2,5 %), 50 mg/ml (5 %) ali 100 mg/ml (10 %) raztopine glukoze, 60 mg/ml (6 %) dekstranu v 50 mg/ml (5 %) glukozi ali 60-100 mg/ml (6-10 %) hidroksietil-škrobu.

Infuzijo je treba dajati vsaj 30 minut.

Pri novorojenčkih mora infundiranje trajati vsaj 60 minut, da se zmanjša potencialno tveganje za bilirubinsko encefalopatijo.

Samo za enkratno uporabo.

Različne barve, od brezbarvne do rumene, ne vplivajo na učinkovitost izdelka.

Uporabljajte samo bistre raztopine brez vidnih delcev.

Neuporabljeni zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.